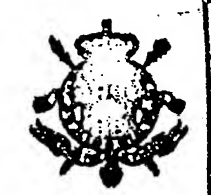
N° 656.828



Internationale Classification

ECONOMIQUES

BREVET D'INVENTION

Le Ministre des Affaires Economiques et de l'Enérgie, Vu la loi du 24 mai 1834 sur les brevets têlitivéhilois;

Vu le procès-verbal dressé le

¿O août

augreife du Gouvernement provincial du Brabant;

ARRÊTE:

Article 1. — Il est délivré à la ste alte: MAI.UrACTURE JES PRODUITS PHAREACEUTIQUES A.CHRISTIAELS 00, rue de l'Etuve à Bruxelles repr.par les Bureaux Vander daeghen à bruxelles, un brevet d'invention pour : Compositions pharmaceutiques, cholérétiques. (Inv. Mr A. H. Georges).

Article 2. -- Ce brevet lui est délivre sans examen préciable, à ses risques et périls, sans garantie soit de la réalité, de la nouveauté ou du mérite de l'invention, soit de l'exactitude de la description, et sans préjudice du droit des tiers.

Au présent arrêté demeurera joint un des doubles de la spécification de l'invention (mémoire descriptif et éventuellement dessins) signés par l'intéressé et déposés à l'appul de sa demande de brevet.

Bruxelles, le 2 mers

10.00 **经验证据的**的证据

on the company of the property of the property

and the second of the

··· 1961日本1965年

and the later of the state of

海绵精神

41251416141888

PAR DELEGATION SPECIALE PART TO A STATE OF THE PART OF Le Directeur Genéral,

> 数据1000 以数据自然模型¹⁰⁰。 J. HAMELS.

1 4 84 27 7 2 2 2

regionalis Services Segminalis

La présente invention est relative à des compositions pharmaceutiques possédant une activité cholérétique remarquable.

On sait que la théophylline possède, en plus de ses propriétés antispasmodiques et vasodilatatices bien connues, une certaine activité cholérétique. Cette dernière activité est cependant bien insuffisante pour justifier l'administration de théophylline pour ses seules vertus cholérétiques.

Or, on a découvert à présent, non sans surprise, que certains dérivés de la théophylline et de composés analome gues possèdent une activité cholérétique remarquable, qui dépasse très largement celle de la théophylline. Certains de ces dérivés présentent même une activité cholérétique supérisure à celle d'agents cholérétiques connus.

Les composés doués de propriétés oholérétiques auxquels la présente invention se rapporte répondent à la formule générale:

dans laquelle R₁ et R₂, qui peuvent être identiques ou différents, désignent des radicaux alcoyle inférieurs, tels que des radicaux méthyle, X désigne un radical de formule (CH₂)_n dans

Signiffications of

经特殊性效果 经重

Pallice 1971

March Hospital

September 1997

13:114 16: 1644

1. 3/42-46 783

1-109-604799

1 3 5 9 7 7 7 5 4 3 4 4 4

138912 - VEST

1391411-2996

ig talk the terror to be

124 1 2 2 2 3 4 5 4 5 B

110 6 34 4 Cong 2 1

1. 1 2 - 21

21 .21

- 3>> } 4 . 64

1. 40 pt \$200 h

· Physical

160 1957 09

 $H_{N}^{i}H_{N}$

and option for the gargeties of the are

. . . 1277

contraction to

```
7-(isopropylamine-éthyl)-8-benzylthéophylline
7-[N-(diethylaminopropyl)-aminoethyl_7-8-benzyl-
théophylline
7-(N-méthyl-N-butyl-aminoéthyl)-8-benzylthéophylline
7-(N-α-méthyl-β-phényléthylaminoéthyl)-8-benzylthéo-
phylline
7-(1'-furfurylaminoéthyl)-8-benzylthéophyllin
7-(hexaméthylèneiminoéthyl)-8-benzylthéophylline
7-(hexyleminoéthyl)-8-benzylthéophylline
7-(isoamylaminoéthyl)-8-benzylthéophylline
7-(isoamylaminopropyl)-8-benzylthéophylline
7-(hexylaminopropyl)-8-benzylthéophylline
7-(cyclohexylaminopropyl)-8-benzylthéophyl
7-(pipéridinopropyl)-8-benzylthéophyllihe
7-(hexaméthylèneiminopropyl)-8-benzylthéophylline
7-(isoamylaminobutyl)-8-benzylthéophylline
7-(hexylaminobutyl)-8-bentylthéophyll
7-(cyclohexylaminobutyl)-8-benzylthéophy
7-(pipéridinobutyl)-8-benzylthéophylline
7-(hexaméthylèneiminobutyl)-8-benzylthéophylline
7-(N-β-hydroxyéthylamino-óthyl)-8-benzylthéophylline
7-(N-méthyl-N-β-hydroxyéthylamino-éthyl)-8-benzyl-
théophylline
 7-(N-éthyl-N-B-hydroxyéthylamino-éthyl)-8-benzyl-
 théophylline
 7-(N-bis-β-hydroxyéthylamino-éthyl)-8-benzyl-théo-
 phylline
 7-(II-β-hydroxypropylamino-éthyl)-8-benzyl-théophyl
 line
 7-(N-α-diméthyl-β-hydroxyéthylamino-éthyl)-8-benzyl-
 théophylline
```

table. Par une ouverture médiane pratiquée dans la région épigastrique de la paroi abdominale, on découvre le duodénum en écartant légèrement le lobe hépatique qui le recouvre. On extériorise l'anse duodénale de façon à reconnaître le cholédoque, par transparence, dans le feuillet mésentérique.

Le cholédoque étant repéré, on le dégage prudemment dans sa portion juxtahépatique sur une longueur de 2 à 3 mm et on y pratique un pertuis dans lequel on introduit une très fine canule en verre prolongée par un fin tube en polyéthylène. La canule étant assujetie par une ligature, on replace les organes en position normale et en referme la parei abdominale au moyen d'une agrafe. A partir de ce moment, l'animal est maintenu dans une enceinte où règne une température de 30°.

Le cathéter en polyéthylmeóst abouché à un récipient à orifice très étroit (pour éviter l'évaporation) préalablement taré et situé à un niveau plus bas que l'animal afin de ne créer aucune contrepression hydrostatique susceptible de gêner-le libre écoulement de la bile.

Lorsque la bile affleure à l'extrémité libre du cathéter, le produit à examiner cat administré par voie veineuse
dans une veine saphène et on déclenche un chronomètre. Aussitôt après, l'animal reçoit par voie sous-cutanée une injection
de 7 ml d'eau physiologique afin de lui assurer une hydratation
convenable.

Le flacon collecteur de bile est pesó de demi-heure en demi-heure pendant 4 heures.

La demanderesse a effectué des assais solon le procédé décrit ci-dessus avec divers composés de formule I, ainsi
qu'avec les composés connus, tels que la théophylline et
un composé cholérétique bien connu, à savoir l'a-(hydroxy-

Ce tableau montre que les composés utilisés dans les compositions pharmaceutiques suivant l'invention, en particulier la 7-(morpholinoéthyl)-8-benzyl-théophylline, possédant une activité cholérétique remarquable, cette activité étant étonnamment plus élevée que celle de la théophylline et parfois supérieure à celle d'un agent cholérétique courant (hydroxy-l-cyclohexyl)butyrate de sodium_7.

Les compositions pharmaceutiques cholérétiques sui vant l'invention peuvent se présenter sous forme de préparations solides ou liquides à administrer par la voie buccale, sous forme de suppositoires ou sous forme de préparations liquides à administrer par la voie parentérale (intramusculaire (1956年) "我把我们在1966年 ou intraveineuse). นาย การทำเรียน การเปลี่นาวได้สานนักสิ่น เพลสา (การเสมา

Les exemples suivants donnés à titre illustratif et · [1995] [1] · 李·斯尔曼·斯尔曼·斯尔斯斯·斯尔斯·斯尔克斯·斯克斯 non limitatif décrivent quelques compositions pharmaceutiques suivant l'invention:

Comprimés contenant 300 mg d'ingrédient actif

- chlorhydrate de 7-(morpholinoéthyl)-8benzylthéophylline:

ereteggen in her fast 🖡 tot et efter sie die sie

tee feet within by be

ung pang ang panggalang di

all the contract of the contra

医神经性神经病性神经炎

122442 1441 14 44 14 14

程序数据 第1514年第

国际经济的特别的

114. 33. 33. 3. 3. 3. 3. 3. 3.

The supplies the state of the

Largue califfic

可能的1、2000年, · 图100月的特殊的

े शास्त्रकार हो देशकारी है। इस किसी

- excipient

राज्य । व्यवस्थानी स्टेन्स

Ces comprimés peuvent contenir des excipients courants, tels que tald, sténrate de magnésium, amidon, saccharose, lactose, gélatine, de même que des colorants par exemple tartrazine jaune Sunset, amaranthe, drythrosine, indigotine. noir brillant, agents aromatisants et agents de conservation commun.

Au lieu de comprimés, on peut fabriquer aussi des dragées en utilisant des agents de dragéification ou d'enrobage communs, tels que saccharose, gomme arabique, sandaraque, eto.

REVENDICATIONS.

l.- Compositions pharmaceutiques cholérétiques, daractérisées en ce qu'elles contiennent comme ingrédient actif au moins un composé de formule:

dans laquelle R₁ et R₂, qui peuvent être identiques ou différents, désignent des radicaux alcoyle inférieurs, tels que des radicaux méthyle, X désigne un radical de formule (CH₂)_n dans lequel n est un nombre entier inférieur à 4, R₃ et R₄ désignent des radicaux alcoyle inférieurs, aryle, alcoylaryle, hydroxyalcoyle, hydroalcoylaryle ou forment avec l'atome d'azote adjacent un noyau hétérocyclique éventuellement substitué, R₃ pouvant également désigner un atome d'hydrogène, auquel cas R₄ désigne un radical alcoyle, aryle ou alcoylaryle, éventuellement sous forme d'insel d'addition avec un a cide pharmacologiquement acceptable.

2.- Compositions pharmaceutiques cholérétiques, suivant la revendidation l, caractérisées en ce qu'ellem contiennent comme ingrédient actif de la 7-(morpholinoéthyl)-8-benzyl-théophylline, éventuellement sous forme d'un sel d'addition avec un acide pharmacolàgiquement acceptable.

3.- Compositions pharmaceutiques cholérétiques suivant la revendication 1, caractérisées en ce qu'elles contienment comme ingrédient actif de la 7-(β-diéthylaminoéthyl)-8-benzyl-théophylline, éventuellement sous forme d'un sel d'addition avec un acide pharmacologiquement acceptable.